CATALYST COMPOSITION AND PRODUCTION THEREOF

Patent number:

JP58186441

Publication date:

1983-10-31

Inventor:

CHIYAARUZU II TONPUSON

Applicant:

ENGELHARD CORP

Classification:

- international:

B01D53/94; B01J23/00; B01J23/89; B01D53/94;

B01J23/00; B01J23/89; (IPC1-7): B01D53/36;

B01J23/89

- european:

B01D53/94K2C; B01J23/00S; B01J23/89; B01J23/89G4

Application number: JP19830061061 19830408 Priority number(s): US19820368185 19820414

Report a data error he

Also published as:

EP0091814 (A

US4440874 (A

EP0091814 (B

Abstract not available for JP58186441 Abstract of corresponding document: US4440874

A catalyst composition well suited for oxidation, reduction and oxidation-reduction reactions comprises a platinum group metal component, an oxide composite, and a refractory metal oxide support. The oxide composite comprises at least one member selected from a first group consisting of iron, cobalt and nicke plus at least one member selected from a second group consisting of alkaline earth metals, aluminum ar titanium, with the metals of the oxide composite present in proportions such that the atomic ratio of the total of the member or members of said first group to the member or members of said second group is from 1:1 to 10:1.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		-

. 19 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭58—186441

DInt. Cl.3 B 01 J 23/89 // B 01 D 53/36 識別記号

广内整理番号 6674-4G 7404-4D

公公開 昭和58年(1983)10月31日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 12 頁)

59触媒組成物及びその製造法

②特

顧 昭58-61061

22出

顧 昭58(1983) 4月8日

優先権主張 Ø1982年 4 月14日 Ø米国(US)

@368185

@発 明

者 チヤールズ・イー・トンプソン

アメリカ合衆国ニユージヤージ

イ州07060ウオレン・ロツケイ ジロード7

の出

願 人 エンゲルハード・コーポレーシ ヨン

アメリカ合衆国ニュージヤージ イ州08830イセリン・ウツドア

ベニユーサウス70

個代 理 人 弁理士 小田島平吉

1. 発明の名称

触媒組成物及びその製造法

- 2. 特許請求の範呼
 - 1. (a) 整熔性金属酸化物支持物.
- (b) 触媒として有効な量の白金族金属成分、 及び
- (c) 鉄、コバルト及びニッケルから成る第一の 群から選ばれる少なくとも一種の酸化物と、アル カリ土類金属、アルミニウム及びチタンから成る 第二の群から選ばれる少なくとも一種の酸化物を 会有する触媒効果を増強する量の酸化物複合体、 を含有する触媒組成物。
- 2 . 該支持物、該白金族金属成分及び該酸化 物複合体を担持する坦体をさらに含む特許請求の 範囲第1項記載の触媒組成物。
- 3. 該酸化物複合体が鉄、ニッケル及びコパ ルトの少なくとも一種の酸化物と、マグネシウ ム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、ア

ルミニウム及びチタンの少なくとも一種の酸化物 を含む特許請求の範囲第1項記載の触媒組成

- 4. 該白金族金属成分が該触媒組成物の約 0,05~1,0重量%をなし、該酸化物複合体 が設無媒組成物の約1~20重量%をなしている 特許請求の範囲第2項記載の触媒組成物。
- 5. 該難熔性金属酸化物支持物が柱状の坦体 上にあり、該触媒組成物の約0.2~25重量% をなしている特許請求の範囲第4項記載の触媒組 成物。
- 6. 該酸化物複合体の金属が該第一の群の全 メンバー対談第二の群の全メンバーの原子比が1 :1~10:1であるような割合で存在している 特許請求の範囲第1項記載の触媒組成物。
- 7. 該原子比が2:1~6:1である特許請 求の範囲第6項記載の触媒組成物。
- 8 . 被酸化物複合体がマグネシウム・フェラ イト、カルシウム・フェライト、ストロンチウム

・フェライト及びバリウム・フェライトの少なくとも一種を含む特許請求の範囲第1項記載の無媒) 組成物。

9. 該酸化物複合体が、(a)該第一の群の 令属の単純酸化物の少なくとも一種と該第二の群 の令属の単純酸化物の少なくとも一種の混合物、 及び(b)該第一の群の金属の少なくとも一種と 該第二の群の金属の少なくとも一種とを含む混合 酸化物、との少なくとも一種を含む特許請求の範 掤第3項記載の触媒組成物。

10.該白金族金属成分が白金、パラジウム、及びロジウムの少なくとも一種を含む特許請求の 範囲第1項記載の触媒組成物。

11. (a) アルミナ支持物、

(b) 一種またはそれ以上の白金、ロジウム及びパラジウムを含む触媒として有効な量の白金族 金属成分、

(c) 鉄、コバルト及びニッケルから成る第一 の群から選ばれる少なくとも一種の酸化物と、マ

14 . 該酸化物複合体が一種またはそれ以上のマグネシウム・フェライト、カルシウム・フェライト、カルシウム・フェライト及びバリウム・フェライトを含む特許請求の範囲第13項記載の触媒組成物。

15. (a) 少なくとも一種の白金族金属化合物を分散させた液と難熔性金属酸化物支持物を接触させ 該支持物を該白金族金属化合物で合視

(b) 鉄、コバルト及びニッケルから成る第一の群から選ばれた少なくとも一種の酸化物及びアルカリ土類金属、アルミニウム及びチタンから成る第二の群から選ばれる少なくと一種の酸化物を含む数粒子状の酸化物複合体と該支持物とを混合し、

(c)白金族金属化合物を含機した支持物を該 白金族金属化合物が該白金族金属成分に転化する のに十分な程度に加熱する、

名工程を特徴とする白金族金属成分、酸化物複

グネシウム、バリウム、カルシウム、ストロンチウム、アルミニウム及びチタンから成る第二の群から選ばれる少なくとも一種の酸化物を含み、該第一の群の全メンバー対該第二の群の全メンバーの原子比が1:1~10:1であるような割合で 該第一の群と第二の群のメンバーが存在する触媒 効果を増強する量の該酸化物複合体、及び

(d) 該支持物、該白金族金属成分及び該卑金 は成分を担持する坦体、

を含有する特許請求の範囲第1項記載の触媒組成 物

12. 該白金族金属成分が該触媒組成物の約 0.05~1.0重量%をなし、該酸化物複合体 が該触媒組成物の約1~20重量%をなし、該ア ルミナが該触媒組成物の約0.2~25重量%を なしている特許請求の範囲第11項記載の触媒組 成物。

13. 該原子比が2:1~6:1である特許請求の範囲第11項記載の触媒組成物。

合体及び難熔性金属酸化物支持物を含有する触媒 組成物の製造法。

16. 該第二の群の該メンバーがマグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、アルミニウム及びチタンの酸化物から遺ばれる特許 請求の範囲第15項記載の方法。

17. 該支持物、該白金族金属成分及び該酸化物複合体を担体上に沈積させる工程を含む特許請求の範囲第15項記載の方法。

18. 該微粒子状の酸化物複合体を該支持物と 組合せ、該卑金属成分と該支持物とを該坦体の上 に沈積させ、しかる後に該坦体上の該支持物を該 由金族金属化合物で含浸する工程を含む特許請求 の範囲第17記載の方法。

19. 該酸化物複合体を支持物と液とを混合したものに加え、得られた白金族金属化合物で含複された支持物と酸化物複合体との混合物を該単体1:に沈積させる特許請求の範囲第17項記載の方

20. 該白金族金属化合物を該白金族金属成分に転化させる該工程が該白金族金属化合物を分解させて元素状の金属かまたは金属酸化物の形にするのに十分な程度に含役した支持物を加熱することを含む特許請求の範囲第15項記載の方法。

2 1 . 該触媒組成物の製造の全工程にわたり該 酸化物複合体が固体の形である特許請求の範囲第 1 5 項記載の方法。

22. 該白金族金属化合物が白金の化合物、パラジウムの化合物、及びロジウムの化合物の少なくとも一種を含む特許請求の範囲第15項記載のの方法。

23. 川体上に沈稜させた該支持物、該白金族 金属成分及び該酸化物複合体を加熱する工程を含 む特許請求の範囲第17項記載の方法。

24.約250~950℃の温度で鉄加熱工程 を行うことを含む特許請求の範囲第23項記載の 分法。

25. 被金属酸化物支持物がアルミナである特

族の金属としては白金及びパラジウムが記載されており、実質的に触媒活性のない不活性支持物としては粒状の支持物、例えばアルミナのペレット、或いは内部に多数の細いガス流路をもった柱状物(monolithic bodies)(コージェライトのような多孔性の難体性材料、またはステンレス鋼のような耐酸化性、耐蚀性の金属からつくられたもの)が記載されている。

 許請求の範囲第15項記載の方法。

3 . 発明の詳細な説明

本発明は触媒組成物及びその製造法に関し、さらに詳細には酸化及び最元反応の両方に良好な活性を有し、内燃機関の排がスを含むガスの精製用の触媒として使用するのに特に適した触媒組成物に関する。

成分として白金族の金属を含み、酸化及び/または還元反応に対して触媒活性を有する触媒組成物は例えば本出顧人の米国特許第3,565,830号、第4,157,316号、及び第4,171、287号に記載されているように、当業界において公知である。

米国特許第第3,565,830号には、触媒活性をもった金属酸化物、例えばアーアルミナのフィルムの上に白金族の金属が分散し、実質的に触媒活性のない不活性の健熔性の支持物(TefTactory.support)上に担持されている触媒組成物が記載されている。好意な白金

紫含有量を維持するために、空気対燃料の割合が ほぼ化学最論的な割合で動作するように内燃機関 の運転がコントロールされる。この触媒は好まし くは白金、及びロジウム、ルテニウム、及びイリ ジウムから成る群から選ばれる一種またはそれ以 上の他の白金族金属、並びに卑金属、即ちニッケ ル、コパルト、鉄、マンガン及びレニウムの一種 またはそれ以上の酸化物を含有する。上記特許に はまた、触媒金属を分散させたアルミナはアルミ ナ被膜が高温(1000~1200℃)において 表面積の低いαーアルミナに転移することに対す る安定剤を含むことができることが記載されてい る。セリア及びセリアと他の希土類金属の酸化 物、特にランチアとの混合物は好適な安定剤であ るが、酸化マグネシウムもこのような安定剤とし て記載されている。

本出願人の米国特許第4,056,489号に 記載されているように、カルシウム、バリウム及 びストロンチウムの酸化物もアルミナに対する安 定剤として使用できる(希土類金属と一定の割合で組合せて)材料である。安定剤はこれらの金属の水溶性化合物でアルミナを含浸し、その後これを少なくとも750℃の温度で空気中においてから、アルミナの格子中に必要な金属の酸化物をつくることによりアルミナの中に導入することができる。本山顧人の米国特許第3,993,572号に示されているように、アルミナと安定の会属とを溶液から共沈させるような他の方法も使用することができる。

米国特許第4,171,287号には白金族金 滅成分、及びマンガン、鉄、コバルト、ニッケル 及びレニウムから成る群から選ばれる一種または それ以上の専金属の酸化物を含む専金属成分をおける 有し、これらの専金属の酸化物の少くとも大部分 が触媒 組成物の製造中固体の形で保持される多機 能触媒 が記載されている。即ち、アルミナまたは 安定化されたアルミナ材料を触媒の専金属の水溶 性化合物で含長し、しかる後含長したアルミナを

月6日)、g) 第81/95336号(松下電工 株式会社、1981年8月1日)、h) 第77/ 3 1 9 9 3 号 (京都セラミックス株式会社、19 77年3月10日)。これらの特許にはそれぞれ 次のことが記載されている。 a)及びb)では排 ガス中の酸化窒素温元触媒として銅またはコバル トのフェライトを使用している。c)では排ガス 中の一酸化炭素の酸化にマンガンのフェライトを 使用している。d)では自動車の排ガスの精製処 理にバリウムのフェライトを使用している。e) では自動車のエンジンの排ガスの処理にマンガン 亜鉛のフェライトが使用されている。()では フェライトの触媒を用いて一酸化炭素と炭化水素 を酸化し排ガスの精製を行っている。g)はマン ガンージルコニウム触媒支持物または白金-パラ ジウム・カルシウム・アルミネートトに沈緒させ たフェライト材料を用いて燃焼加熱器排ガスから 一酸化炭素の除去を行っている。 h) では自動車 の排ガスの処理にフェライト・マンガン・ハニカ カ焼する代りに、(白金族金属について行われる ように) 卑金属の酸化物成分を散粉末の固体粒子 として導入する。散粉末粒子状の卑金属を、触媒 の白金族金属で含浸するアルミナと混合する。

下記の特許に記載されているように、触媒組成物中に或種の金属フェライトを使用することも公知である。 a) 第75 / 03987号 (編ケ 別化学工業株式会社、1975年1月16日)、 b) 第74 / 102590号 (リサーチ・インスチテュート・フォー・プログクション・ディヴェロップメント (Research I nst. for Production Development)、1974年9月27日)、 d) 第74 / 84959号 (日本電気株式会社、1974年8月15日)、 e) 第74 / 75461号 (日本電気株式会社、1974年6 / 1) サーチ・インスチテュート・フォー・プログクション・ディヴェロップメント、1974年6

ム触媒を使用している。

上記の米国特許に記載された触媒組成物は有用であり、その若干のものは工業的にも極めて成功しているが、勿論改質効率がより高く、寿命がより長く、触媒器に対する抵抗性がより高く、またより低価格で得られる触媒が提供されることは常に望ましいことである。

木発明によれば、ガスの精製、特に内燃機関の 排ガスの精製に適した有効かつ効率的な新規触媒 組成物が提供される。

本発明によれば、難熔性金属酸化物支持物、触媒として有効な量の白金族金属成分、及び鉄、コパルト及びニッケルから成る第一の群から選ばれる少なくとも一種とアルカリ土類金属、アルミニウム及びチタンから成る第二の群から選ばれる少なくと一種との酸化物を含む触媒効果を増強する る。(「触媒効果を増強する量」という言葉は酸化物複合体を含まないこと以外は同一な触媒と比

較して触媒の活性を増強するのに十分は量で存在 していることを意味する。)

本発明の舒適な実施思縁においては、酸化物複合体は鉄、ニッケル及びコバルトの少なくとも一種の酸化物と、マンガン、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、アルミニウム及びチタンの少なくとも一種の酸化物を含む。

好ましくは触媒組成物はさらに、該支持物、該白金族金属成分及び該酸化物複合体を担持する場成分な付益を含み、この場合には白金族金属成分は触媒がある。 一き、動化物複合体は触媒をなすことが重要がある。 がまれていますは、動物性金属酸化物をなったはないでき、動物性金属酸化物をなったはないでは、動物をなったはないでは、動物をなったはないできないできる。 がまたはビーズ状態媒の場合には約90~99重量%をなったとができる。

本発明の一実施態様においては、酸化物複合体 の金属は第一の群の全メンバー対第二の群の全メ

ぼれる少なくとも一種の酸化物を含む散粒子状の 酸化物複合体と該支持物とを混合し、白金族金属 化合物を含浸した支持物を白金族金属化合物が白 金族金属成分に転化するのに十分な程度に加熱する。

好過実施態様においては、この方法にはさらに 支持物、白金族金属成分及び酸化物複合体を坦体 に沈積させる工程が含まれる。

本発明方法は敬粒子状の酸化物複合体を支持物と組合せ、酸化物複合体と支持物とを坦体の上に沈積させ、しかる後に坦体上の支持物を白金族金属化合物で含役する工程を含むことができる。別法として、支持物と液との混合物に酸化物複合体の生成する組合せ物を坦体上に沈積させることもできる。

本免明方法を実施する場合、白金族金属化合物 を白金族金属成分に転化させる工程では白金族金 脈化合物が分解して元素状の金属かまたは金属酸 ンパーの比が1:1~10:1. 好ましくは2: 1~6:1であるような割合で存在している。

他の好適な実施態様においては、酸化物複合体はマグネシウム・フェライト、カルシウム・フェライト及びパリウム・フェライトの少なくとも一種を含む。特に好適な酸化物複合体は酸化マグネシウム、酸化飲みび/またはマグネシウムフェライトである。好適な白金族金属成分は一種またはそれ以上の白金、パラジウム及びロジウムである。

本発明の他の実施態様に従えば、白金族金属成分、酸化物複合体及び難熔性金属酸化物支持物を有する触媒組成物の製造法が提供される。この方法は次の工程を含む。少なくとも一種の白金族は化合物を分散させた液と該支持物を接触させは減支持物を該白金族金属化合物で含投し;鉄、バルト及びニッケルから成る第一の群から選ばれる少なくとも一種の酸化物及びアルカリ土類金属、アルミニウム及びチタンから成る第二の群から選

化物の形になるのに十分な程度に、含<mark>模し</mark>た支持 物を加熱することができる。

本発明の他の実施意様においては、触媒組成物の製造の全工程にわたり酸化物複合体は固体の形である。

支持物、白金族金属成分及び酸化物複合体の加熱は坦体に沈積させた後行うことができ、加熱温度は約250~950℃であることができる。

酸化物支持物はそれ自身でも幾分触媒活性をもつ 材料、例えばヤーアルミナであることができる が、このような材料の触媒活性は白金族金属成分 及び酸化物複合体、特に前者の触媒活性に比べあ まり重要ではない。

本発明の白金族金属成分は好ましくは白金またはパラジウムの片方または丙方、或いはそれとロジウムとの組合せとから成っている。しかし、パラ 意の白金族金属(本明細書においては白 シウム、ルテニウム及びイリジウム、ルテニウム及びイリジウム、ルテニウム及びイリジウム、ルテニウム及びイリジウム、ルテニウム及び白金族金属以上の白金族金属成分は元素状の状態、例えばら金、特に他の白金族金属のみとの合金、または金、は代合物、或いは他の化合物の形で支持物の上にあることができる。

一般に白金族金属触媒組成物においては、白金 が触媒の最も好適な成分であり、他の白金族金属 と組合せて用いられる場合、白金は白金とともに 用いられる他の白金族金属よりも多量に使用され、多くの場合他の白金族金属の全使用量よりも多いでは、あるられてきた。本発明では、ある白金族金属成分として白金族金属成分としてが、他ののは白金とロジウムとが使用されているが、他ののが連集を化例においては白金族金属成分としてグラムが単独で、或いはパラジウムとロジウムを処理する多くでは自なびに一般的な効率をもつことは白金が存在しない点からみて、驚くべきことである。

任意の適当な高表面積の整熔性の金属酸化物を 金属酸化物支持物として使用することができる。 例えば、アルミナ、好ましくは活性アルミナまた はカ焼アルミナ、ベリリア、ジルコニア、マグネ シア、シリカ及び金属酸化物の組合せ、例えばボ リアーアルミナ、シリカーアルミナ等を使用する ことができる。一般に整熔性金属酸化物は主とし

て周期律表の第Ⅱ、Ⅲ及びⅣ族の金属で原子番号が40以下の金属酸化物の一種またはそれ以上から成っている。

白金族金属成分は微粒子状の難熔性金属酸化物 支持物に被覆する場合、白金族金属化合物の溶 液、まだは液状分散物、例えばコロイド、または

ゲルで支持物の粒子を含摂することにより行うこ とが有利である。最も好ましくは、白金族金属化 合物の水溶性化合物の水溶液を散粉末のアルミナ 支持物と接触させ、この支持物を白金族金属化合 物で含殺させる。任意の適当な化合物を使用する ことができる。塩化ロジウム、硝酸ロジウ ム、塩化パラジウム、HoPt (OH) a、Ho PtCla、Pt (NH3) 4 Cl2 及びPt (NOa) 2 (NHa) 2 が典型的なものであ る。カ焼すると白金族金属及び/またはその酸化 物または他の化合物はアルミナ支持物上に残り、 公知方法、例えばHaS、ヒドラジンまたは他の 方法による還元、空気中での力焼などの方法で支 持物とに固定することができる。明白な経済的理 由により、沈積させる白金族金属の最は通常この 触媒を使用する方法を効率的に実施できるのに必 思な最小量に制限される。触媒に二種またはそれ 以上の白金族金属を使用する場合には、同一の被 に二種またはそれ以上の白金族金属化合物を加

え、二種またはそれ以上の白金族金属化合物を含む一つの液を支持物に接触させることができる。 別法として、アルミナ支持物を一種またはそれ以 との白金族金属化合物を含む液と接触させ、次に 他の一種またはそれ以上の白金族金属化合物を含 む液と接触させ、順次この方法を繰返してゆくこ とができる。

 合体は触媒中において金属酸化物の混合物として、これらの金属を含む鉱物または化合物、例えばフェライトとして、またはこれらの混合物として使用することができる。

のような化合物をアルミナと共沈させるか、選ば れた金属の水溶性化合物でアルミナを含疑し、次 いで空気中で力焼してアルミナ格子の中に選ばれ た金属の酸化物をつくることにより達成される。 これに対し、本発明においては酸化物複合体を実 質的に水に不容な固体として難熔性金属酸化物支 持物を含む他の成分と、組成物の別成分として混 入する。例えば、本発明の一具体化例においては 例えばマグネシアで安定化されたアルミナ支持物 を使用できるが、この酸化マグネシウム安定剤は 本発明に要求される酸化物複合体を提供するもの ではない。本発明における酸化物複合体は別の成 分であって、これは例えばマグネシウム・フェラ イトの形で及び/または酸化鉄及び酸化マグネシ ウム粒子の混合物のようなマグネシア、チタニ ア、酸化カルシウムを含むことができ、アルミナ 支持物の安定剤としてアルミナの格子中に導入す ることができるマグネシア、チタニア、またはカ ルシアなどとは異っている。

前途のように、本発明の一具体化例においては 酸化物複合体は少なくとも部分的にはアルカリ土 類金属のフェライドの形で与えられる。例えば、 酸化マグネシウムはMg(NOa) 2 ・ 6 H 2 O を空気中において約500℃の温度でカ焼するこ とによりつくることができる。このようにして得 られたマグネシアとFeiO。どの等モル量を乳 鉢と乳棒を用いて粉砕し、摺積して散粉末にし、 得られら粒状物を空気中で6時間600℃で、次 いでさらに6時間800℃で力焼することができ る。得られた材料は、X線回折法で検査すると、 かなりの量のマグネシウム・フェライト、M g (FeO2)2が存在することがわかる。得られ た材料 (マグネシヴム・フェライトの部分だけで はない)は下記に説明するように本発明の触媒組 成物の製造に使用することができる。スピネル型 のフェライトが好適である。従って、スピネルを 形成し得るマグネシウムのようなアルカり土類金 鼠はこの意味において好適である。スピネルの一

般式はAB204 であり、従ってマグネシウム・フェライトのスピネル形は式MgFe204 で表すことができよう。

マグネシウム・フェライトは市販品としても入 手でき、或いは文献に報告された当業界に公知の 方法により合成することもできる。例えば、水酸 化マグネシウムと水酸化鉄とを溶液から共沈させ る共沈法、及び金属のシュウ酸塩を経て合成する 方法はいずれも公知であり、マグネシウム・フェ ライトをつくるのに使用されている。

本明細書に用いられる種々の金属の酸化物の酸化物複合体という言葉は該酸化物複合体の各金属が酸化物として存在することを必ずしも必要とするものでもなく、またこれを除外するものでもない。即ち本発明の酸化物複合体は単なる酸化物の起合物だけではなく、その他に「錯体酸化物」を含むことができる。本明細書においてこの錯体の酸化物という言葉は少なくとも二種の金属(本発明の酸化物複合体の第一及び第二の金属の群から

それぞれ少なくとも一種ずつ)を含み、この二種 の金属の少なくとも一種が酸化物として存在して いる一定の組成割合をもつ化合物または組成物を 意味する。例えば、マグネシウム・フェライトは このような錯体の酸化物と考えられる。マグネシ ウム・フェライトに対する普通の示性式はMg (FeO2) 2 であり、これはマグネシウムが化 学結合または他の方法で組成物の中で固定されて はいるが、酸化物としては存在しておらず、これ に対し鉄は酸化物ととして存在していることを示 している。従って「酸化物複合体」という言葉は 特別な制限を設けずに合成及び天然の鉱物、鉱石 等、並びに真の化合物及びこれらの混合物を含む ものである。酸化物複合体は個々の成分からつく ることができ、或いは適当な合成または天然産の 鉱物を使用することもできる。移者の何として、 下記の実施例で説明される触媒組成物の場合に は、酸化物複合体としてイルメナイトが使用され ている。イルメナイトの通常の組成式はFeO・

TiO2であり、それはしばしば若干の鉄がマグネシウムまたはマンガンで最換されて産出し、少量の他の材料が含有されているが、本発明には許容される。

下記実施例の大部分において、鉄、ニッケル及びコバルトの酸化物から成る群から選ばれる成分として酸化鉄が使用される。 好ましくはこの金属は鉄またはニッケルである。最も好ましくは鉄である。

本発明の触媒組成物の製造法の一例を下記実施 例に示す。

実施例

主としてアーアルミナから成り約5 重量%のセリアを含み残りがアルミナである、セリアで安定化されたアルミナを粉砕し、平均粒径約8 μの粒子にする。この安定化されたアルミナを配合器中においてヒドラジン水和物の55%水溶液2,800cc及びPd(NO。)。としてのパラジウム1,157.4gと混合する。この材料を配合

し安定化されたアルミナ粒子をパラジウム化合物 で含摂し、ヒドラジン水和物でパラジウム化合物 をアルミナ粒子上で金属に超元する。このように して得られたパラジウム合長安定化アルミナを、 下記のようにして得られる卑金属成分と共にポー ル・ミルに入れる。24,291gのFe₂O₄ と5、709gのMgOとの混合物を粉砕し平均 粒径を約10 μ以下にし、得られた粉体混合物を 600℃で6時間、さらに800℃で6時間空気 中でカ焼し、少なくともかなりの部分がマグネシ ウム・フェライトである材料にする。このマグネ シウム・フェライト含有材料をパラジウムで含提 したアルミナ、11,165ccの氷酢酸及び6 09ccの1-オクタノールと共にボール・ミル 中で磨砕する。平均粒径が約5μになるまでボー ル・ミル中でこの材料を磨砕する。次に得られた 材料を表面積1平方インチ当り400のガス液路 を有するコーディエライト・ハニカム(コーニン グ (Corning) 社製C-400の基質) 上

に被覆し、被覆した柱状物を乾燥し、空気中で450℃において力焼する。有効な多機能性の触媒が得られ、これは自動車エンジンの排ガスの炭化水素及び一酸化炭素成分の酸化、並びに該排ガスの酸化窒素成分の超元に実質的に回時に触媒作用を及ぼすことができる。

 は指示した酸化物として与えられる。二種以上の 白金族金属が存在する場合には、金属の重量比が カッコの中でその順序で示されている。即ち、 第 1 表の触媒Aは白金とロジウムとをロジウム 1 部 当り白金 1 0 部の重量割合で含んでいる。それぞ れの場合において、整熔性金属酸化物被膜は主と して アーアルミナから成るアルミナである。(セ リアで)安定化されたアルミナ支持物被膜を使用 する場合には、アルミナ被膜中のアルミナとセリ ア安定剤の重量%が示されている。

実験室用の試験用自動車エンジンの排気液中に 上記各触經組成物を取り付け、接記のようにして 老化させ、次いで多機能性のいわゆる三機能は改 触媒、即ち一酸化炭素及び未燃焼の炭化水素の酸 化と酸 化窒素の 最元とを実質的に同時に行い 得る 触媒としての使用性を試験した。各触媒組成物を 表記の時間の間エンジンを負荷した種々の老化サ イクルで老化させた。それぞれの場合、老化に用 いたエンジンを用い、燃料1ガロン当り0.01

28の鉛含有量で通常の炭化水素ガソリンを始める有量で通常の炭化水素ガソリンを強いの炭気対燃料の化学量論の炭気対燃料の化学量論第2支対燃料のた。下記気対燃料のたりで気対燃料のようの変気対燃料のようの変気対燃料の比14.35)、十0.2のA/F単位(安単位(安単位(安単位(安単位)を受気対燃料の比14.85)、一0.1のA/F単位(空気対燃料の比14.85)、一0.1のA/F単位(空気対燃料の比14.85)、一0.00分割を受気対燃料の単位は燃料のよう。評価試験に示した対応に対応に対応が変数が変数に示した。でのようの対燃料の比(などの対燃料の単位はいて5個のデータ・ポイントの間りを変数した。

老化させた後、表記の条件における触媒効率を 第1表に示した組成物について評価し、その結果 を下記第3~8表に纏めた。下記の結果では、上 記の評価条件下でそれぞれH2O、CO2、及び N2に変化した炭化水素、一酸化炭素、及び酸化 窒素の最が示されている。表記の%は処理前に存 在した全汚染物が触媒組成物を通って改質された 電量%を示す。

触媒 A 及び B の比較を第3表に示す。両方の触媒 大多機能性の白金ーロジウム触媒である。触媒 A は卑金属成分として酸化ニッケルを含み、卑金 届成分として酸化ニッケルの代りに F e s O s を 用いたこと以外同等な触媒である触媒 B よりも 安 化水素 及び酸化窒素の改質に関し幾分良好な結果 を 与える。これらの2 つの材料を用いて得られる …… 酸化 皮素の改質に関する結果は同等である。

第4表は触媒D、即ち本発明の多機能性触媒についての結果を示す。この触媒は酸化物複合体として少なくともかなりの部分がマグネシウム・フェライトととして存在する酸化鉄/酸化マグネシウムを含む白金ーロジウム触媒であり、触媒Cに比べ、一酸化炭素及び酸化窒素の改質についての結果は実質的に良好であり、炭化水素の改質に

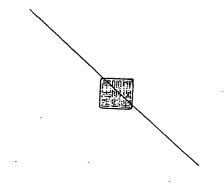
対する結果は少し良好である。触媒Cは卑金属成分が酸化ニッケルであること以外は同等な触媒である。

第5表に示されているように、本発明のパラジ 担 の パラシウム / 酸化飲多機能性触 鍵 化 ウムー酸化 である 触 媒 下は、パラジウムを含むが酸 化 化 を含まないこと 以外他の点は同等な に かん を 分良好 な 結果を 与える。 第5 表に データは、 試験 別 間 中 試験 別 エンジ 典 型 的 たために、 数 分 テータ の で ある。 それにも 拘らず こった か 何 回か おこった ために、 数 分 テータ は 飲 後 合 体、 また は 卑 金属成分を含まない て良好 な 能 媒 に 比べ、 本 発明 の 具体 化 例 に おい 得 られることを 示している。

第6表には、パラジウム及び酸化マグネシウム /酸化鉄を含む本発明のパラジウム触媒、触媒 H との他の比較結果が示されている。この場合の試験 験用エンジンはミスファイアの問題を生ぜず、パ ラジウム金属だけを含む触媒 G に比べ触媒 H が明

持物触媒はいわゆる三機能改質用に適した有効な 触媒を提供する。しかし、本発明の触媒組成物は 酸化、最元、または酸化一量元反応に対して一般 的な触媒として有用である。

以上、本発明を幾つかの好適具体化例を参照して詳細に説明したが、本発明の精神及び範囲を逸脱することなく、開示した好適具体化例について多くの変形を行うことができることは明らかである。



白に優れていることが十分に示されている。

第7表には、酸化物複合体を含まないパラジウム触媒、触媒Kと、酸化物複合体を含まないパラジウム 性媒、触媒 J、並びに酸化物複合体として酸化マグネシウム/酸化鉄を含むパラジウム/ロジウム触媒である本発明の触媒、触媒 I との比較が示されている。

第8表に示した下記データによれば、前記の評価条件における本発明の他の具体化例と従来法の触媒組成物 Y との比較が示されている。触媒 O は酸化物複合体として質明しており、触媒 W (酸化物複合体として下e O。M n O。 TiO2) は酸化物複合体中に余分な成分 M n Oを含んでいることに注意すべきである。(イルメナイトはまたマンガンを含み(遙かに少等)、また鉱物中に通常含まれる他の元素を含有している点で同様である。)

上記データが十分に示すように、本発明の新規 白金族金属-酸化物複合体-業熔性金属酸化物支

第1表

			- 22	
Asia	白金族金属	白 金族金属 8/立方フィート	酸化物複合体 0.3g/ 立方インチ	アルミナ支持 物被膜 1.75 ₈ / 立方インチ
A	Pt,Rh(10:1)	35	NiO	5%セリア
				95%アルミナ
В	Pt,Rh(10:1)	35	Fe ₃ 0 ₄	同上
C	Pt.Rb(12:1)	40	NiO	同上
ā	Pt,Rh(12:1)	40	MgO .Fe ₃ O ₄ (*)	同上
E	Pd	20	ナシ	同上
F	Pd	20	MgO .Fe ₃ O ₄ (*)	同上
G	Pd ·	20	ナシ	非安定化アルミナ
H	Pd	20	MgO .Fe ₃ O ₄ (*)	非安定化アルミナ
I	Pt,Rh(5:1)	20	间上	5%セリア
				95%アルミナ
J	Pt,Rh(5:1)	20	ナシ	间上
K	Pd	20	ナシ	间上
L	Pt .Rh(11:1)	40	MgO .Fe ₃ O ₄ (*)	同上
M	Pt,Rh(11:1)	40	CaO .Fe ₃ O ₄	同上
N	Pt,Rh(11:1)	40	BaO .Fe304	间上
0	Pt ,Rh(11:1)	40	TiO ₂ .FeO ₂	冏.上

第2表

• •	•		(イルメナイト)	
P	Pt.Rb(11:1)	40	MgO .Fe ₃ O ₄ (*)	同上
Q	Pt.Rh(11:1)	40	MgO .Ni O	戶上
R	Pt,Rh(11:1)	40	Al _Z O ₃ .Fe _Z O ₄	闰上
s	Pt.Rh(11:1) (**)	40	2Fe0.TiO ₂	师上
т	Pt,Rh(11:1) (**)	40	NiO.Fe ₃ O ₄	同上
ប	Pt,Rb(11:1) (**)	40	FeO.TiO ₂	門上
v	Pt.Rh(11:1) (**)	40	MgO .Fe ₃ O ₄ (*)	间上
w	Pt,Rh(11:1) (**)	45 .	Fe0. Ma0. TiO ₂	岡上
x	Pt,Rb(11:1) (**)	40	2FeO.7i0 ₂	同上
Y	Pt.Rh(11:1) (**)	40	NiO	同上
	_			

			<u>計 賃 5</u>	<u>k #</u>
触媒	老化時間	温度	ガス変速	A/F比の変動
	時間	rc	(STP)(1)	1.0Hzの長動、A/F単位
А.В	150	482	80,090	±0.5
C, D	150	400	80.000	±1.0
E,F	300	. 400	80.000	±1.0
G,H	300	400	80,000	±1.0
I ~ K	300	400	80,000	±1.0
L~R	150	400	86,000	±1.0
S ~ Y	300	400	80,000	±1.0

(本) X銀回折法による狙い推定によれば、MgO・Feg Og の約12重量% がマグネシウム・フェライト、Mg (FeOg) として存在する。 (本本) 約83重量%のアルミナ支持物被職は白金のみで含模され、残りの約1 7重量%はロジウムだけで含扱されている。 (1) 標準程度及び圧力におけるガスの容積/触線の容積/時間

第3憲

触媒		_A			В	
A/F比		事%			事%	
単位	炭化水素	СО	NO	埃化水囊	CO	но
+0.2	94	100	57	95	100	41
+0.1	89	98	82	88	99	61
0	80	81	92	76	88	88
-0.1	69	68	83	85	64	85
-0.2	57	47	94	44	45	84

80	_	Æ	

触媒		E			F	
A/F比	- 改質	率 %			事 %	
単位	安化水素	СО	NO	炭化水素	co	NO.
+0.2	67	50	38	79	57	42
+0.1	65	43	38	76	49	44
0	64	35	42	73	42	45
-0.1	59	29	45	70	35	49
-0.2	- 56	23	48	67	28	50

第4裏

触媒	c			D		
A/F比		事 %		_ _ Ž	事 %	
単位	炭化水素	co	NO	埃化水素	СО	NO
+0.2	91	87	67	95	99	79
+0.1	90	79	73	94	99	85
0	88	70	78	81	96	93
-0.1	88	64	88	85	83	92
-0.2	78	53	95	79	73	93

. 第6表

触媒		G_			H	
A/F比	-	事 %	·		率_%_	
単位	皮化水素	СО	NO.	埃化水業	co	МО
+0.2	52	45	17	75	53	33
+0.1	50	40	20	74	47	34
0	47	34	22	72	43	35
-0. i	44	30	22	68	35	38
-0.2	40	24	22	65	31	40

第7裏

触媒		I			j	
A/F比		事 %		3	事 %	
単位.	炭化水素	СО	NO	埃化水素	CO	NO
+0.2	85	83	61	74	64	52
+0.1	83	78	65	73	58	55
0	81	69	72	70	52	60
-0.1	76	59	77	68	44	85
-0.2	72	44	83	85	37	72

第7表 (統き)

触媒		K	
A/F比		事 %	
単位	炭化水素	co	NO
+0.2	66	50	37
+0.1	65	43	38
0	63	35	42
-0.1	59	29	45
-0.2	55	23	49

第8表 (焼き)

A/F此						
_ 単位		+.	1		+.	2
触媒	нс	co	NO	нс	co	NO
L	93	99	75	95	99	6 4
M	9 2	99	75	95	99	65
N	9 0	99	77	94	99	6 5
0	92	99	77	94	99	66
P	95	99	7 5	95	99	6 6
Q	9 4	97	80	95	98	70
R	9 0	98	75	94	99	6 4
S	8 6	90	68	88	94	6 2
T	87	92	7 1	90	97	6 2
U	87	9 4	70	90	97	6 2
v	9 0	98	70	92	9 9	6 2
w	89	9 4	72	9 1	98	6 4
x	88	9 7	7 2	91	98	63
¥	8 7	73	68	89	83	63

∕F#	;								
里位	2			1					
触媒	нс	CO	NO	НC	co	NO	HC	co	NO
L	58	5 0	8 4	72	6 6	85	8 2	9 5	9 0
M	6 4	5 2	9 2	7 3	70	93	83	93	9 5
N	6 4	4 9	9 1	73	66	92	82	85	9 2
0	6 4	5 0	9 0	74	66	90	83	9 5	9 2
P	6 0	4 9	9 0	7 1	68	91	8 2	96	96
Q	79	5 3	95	88	75	95	93	8 9	90
R	6 4	4 8	90	73	65	90	83	89	9 1
s	6 7	5 2	8 7	77	67	82	82	80	77
T	68	5 3	85	78	66	82	8 2	8 3	8 1
ប	63	47	8 4	73	67	82	8 2	8 7	8 2
V	5 7	50	86	7 2	68	88	83	94	9 1
W	7 1	5 5	90	78	70	86	85	8 5	8 2
x	63	48	8 5	7 2	67	85	81	88	85
Y	78	50	88	83	5 9	80	86	67	73

HC=炭化水素